

DERMAFLON SOLUTION

Neautorizat

- Malic acid
- Salicylic acid
- Benzoic acid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DERMAFLON SOLUTION

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Ecvide

Oaie

Capră

Câine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
22.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.37 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție cutanată

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

-

Porc

- All relevant tissues. 0 zi

-

Ecvide

- All relevant tissues. 0 zi

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi

-

Capră

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD03A

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis France

Data autorizației de comercializare:

28/05/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/3094294 3/1985

Data modificării statusului autorizației:

15/10/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.